CULTIVATION OF FIRST STAGE CULTURE HEPATIC CELL AND CULTIVATION KIT

Patent number:

JP9103291

Publication date:

1997-04-22 KAKINUMA JUNJI; ODA HIROAKI; KIMURA NORIKO

Inventor: Applicant:

WAKO PURE CHEM IND LTD

Classification:

- international:

C12N5/06; C12N1/38; C12Q1/02; G01N33/48

- european:

Application number: JP19950288094 19951009 Priority number(s): JP19950288094 19951009

Report a data error here

Abstract of JP9103291

PROBLEM TO BE SOLVED: To inexpensively and efficiently culture the first stage hepatic cells by using a collagen type I as an extracellular substrate and a perfect synthetic medium free from insulin as a culture medium on the measurement of the drug metabolism capacity of liver. SOLUTION: In the cultivation of the first stage hepatic cells on the measurement of drug metabolism capacity of liver, collagen type I is used as an extracellular substrate and a perfect synthetic culture medium free from insulin, containing a compound having the action to develop and induce phenobarbital induction type cytochrome P-450 in hepatic cells (a barbituric acid compound) and a glucocorticoid having the action to enhance the development of the phenobarbital induction type cytochrome P-450 such as dexamethasone whereby the first stage hepatic cells can be cultured inexpensively and efficiently.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-103291

(43)公開日 平成9年(1997)4月22日

(51)Int.Cl. ⁶		庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所			
C12N 5/06			C12N	5/00	I	3		
1/38				1/38				
C 1 2 Q 1/02		7823-4B	C 1 2 Q	1/02				
# G 0 1 N 33/48			G 0 1 N 33/48		M			
			審査請求	未請求	請求項の数14	FD	(全 11 頁)	
(21)出願番号 特願平7-288094			(71) 出願人 000252300					
				和光純	薬工業株式会社			
(22)出顧日	平成7年(1995)10月9日			大阪府	大阪市中央区道位	鋼37	「目1番2号	
			(72)発明者	垣沼 洋	享司			
特許法第30条第1項適用申請有り 平成7年4月10日			愛知県名古屋市天白区天白町大字平針字黒					
日本栄養・食糧学会発行の「第49回日本栄養・食糧学会				石2845	-256 名古屋大	学平針	宿舎D-433	
大会講演要旨集」に発表			(72)発明者 小田 裕昭					
				• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	名古屋市天白区村	在田山 3	3-1012 シ	
					杉105号			
			(72)発明者					
	•				大阪市中央区道位 純菜工業株式会社		「目1番2号	

(54) 【発明の名称】 初代培養肝細胞培養方法及び培養キット

(57)【要約】

【課題】安価な I 型コラーゲン (TIC) を細胞外基質 として用いる、肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培養肝細胞の培養方法、フェノバルビタール (PB) 誘導型チトクロームP-450を発現させ得る初代培養肝細胞の培養方法、及び初代培養肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現方法、並びにこれらに用いられる安価な初代培養肝細胞培養キットの提供。

【解決手段】例えば肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培養肝細胞培養方法に於て、細胞外基質としてTICを用い、且つ培地としてインスリンを含まない完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法。更に、肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを含有する該培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培養肝細胞培養方法に於て、細胞外基質として I 型コラーゲンを用い、且つ培地として、インスリンを含まない完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法。

【請求項2】 肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培養肝細胞培養方法に於て、細胞外基質として I 型コラーゲンを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるフェノバルビタール誘導型チトクローム P - 450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法。

【請求項3】 フェノバルビタール誘導型チトクローム P-450を発現させる初代培養肝細胞培養方法に於て、細胞外基質として I型コラーゲンを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物を含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法。

【請求項4】 フェノバルビタール誘導型チトクローム P-450を発現させる初代培養肝細胞培養方法に於て、細胞外基質として I型コラーゲンを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物とフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法。

【請求項5】 細胞外基質として I 型コラーゲンを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450 の発現誘導作用を有する化合物を含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞培養に於けるフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450 の発現方法。

【請求項6】 細胞外基質として「型コラーゲンを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物とフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞培養に於けるフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現方法。
【請求項7】 グルココルチコイドが、デキサメタゾン

【請求項7】 グルココルチコイドが、デキサメタゾンである請求項2、4又は6の何れかに記載の方法。

【請求項8】 フェノバルビタール誘導型チトクローム P-450の発現誘導作用を有する化合物が、バルビツール酸系化合物である請求項3~7の何れかに記載の方法。 【請求項9】 バルビツール酸系化合物が、フェノバル ビタールである請求項8に記載の方法。

【請求項10】 (i) 細胞外基質として I 型コラーゲンで覆われた培養基盤、(ii) インスリンを含まない完全合成培地、及び(iii) フェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを組み合わせてなることを特徴とする、肝臓の薬物代謝能測定用初代培養肝細胞培養キット。

【請求項11】 (i) 細胞外基質として I 型コラーゲンで覆われた培養基盤、(ii) インスリンを含まない完全合成培地、(iii) 肝細胞に於けるフェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物、及び(iv) フェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを組み合わせてなることを特徴とする、肝臓の薬物代謝能測定用初代培養肝細胞培養キット。

【請求項12】 フェノバルビタール誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物が、バルビツール酸系化合物である請求項11に記載の培養キット。

【請求項13】 バルビツール酸系化合物が、フェノバルビタールである請求項12に記載の培養キット。

【請求項14】 グルココルチコイドが、デキサメタゾンである請求項10~13の何れかに記載の培養キット

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、肝臓の薬物代謝能 を測定する際の初代培養肝細胞の培養方法及びそれに用 いる培養キットに関する。

[0002]

【従来の技術】薬物代謝、糖新生、脂質代謝等の機能を有する肝臓は、生体内に於て多様且つ重要な役割を担っている。これら種々の肝機能の研究、或は発癌物質を含む各種の薬物・毒物の代謝解毒のアッセイ法の確立等の目的に於て、肝細胞の培養は極めて重要である。これまで肝細胞の培養では、培養細胞として樹立肝細胞株や初代培養肝細胞等が用いられているが、樹立肝細胞の多くは肝癌細胞であり、肝臓の実質細胞とは異なる性質を有するものであるため、肝癌細胞を用いて得られた実験結果をそのまま生体に於ける代謝等の生命現象を反映したものとして受け入れ難い等の問題点があり、初代培養肝細胞の方が肝臓細胞に近く、培養細胞として好ましいものと考えられてきた。

【0003】また、肝臓の薬物代謝機能に於て中心的な役割を担うチトクロームP-450は、メチルコランスレン(以下、MCと略記する。)に代表される化合物により発現が誘導されるMC誘導型チトクロームP-450(CYP1A1及びCYP1A2)と、フェノバルビタール(以下、PBと略記する。)に代表される化合物により発現

が誘導されるPB誘導型チトクロームP-450 (CYP2) B1及びCYP2B2)との2つのタイプに大別される。しかし ながら、MC誘導型チトクロームP-450は、樹立肝 細胞株(肝癌細胞)に於てもその発現が誘導されるが、 PB誘導型チトクロームP-450は、樹立肝細胞株や 初代培養肝細胞では、その発現誘導が殆ど認められない ものであった。また、最近の肝細胞に於ける薬物代謝の 指標として用いられるのは主としてPB誘導型チトクロ ームP-450であるため、初代培養肝細胞培養時にP B等によりPB誘導型チトクロームP-450の発現誘 導が起こることが確認された初代培養肝細胞の培養方法 は、生体内に於ける各種薬物・毒物等の化学物質等の影 響(薬効・毒性等)を測定するための培養方法として、 或は、生体内に於て、該化学物質等が、チトクロームP -450の作用を受けてどのような性質の反応代謝産物 となるのか (例えば、発癌性物質等の有害物質となるの か否か等)を調べるための培養方法として、極めて有用 なものである。

【0004】しかしながら、培養肝細胞の3次元構造、細胞ー細胞外基質相互作用、細胞ー細胞相互作用等の要因により、従来の細胞外基質、例えば I 型コラーゲン (以下、T I C と略記する。)等を使用して初代培養肝細胞を培養した場合、肝臓特異的機能、例えば、チトクロームP-450のPBによる誘導が、培養に伴い著しく低下するという問題や、チトクロームP-450発現機能等が培養に伴い著しく低下するという問題等があった。

【0005】近年、マウスEHS (Engelbreth-Holm-Sworm) 肉腫由来の、ラミニン、IV型コラーゲン及びプロテオグリカンに富むEHS-gel[日本ベクトン・ディッキンソン(株)製]を細胞外基質として、初代培養肝細胞を培養すれば、培養細胞に於ても肝臓と同程度にPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導を観察できることが見出された。初代培養肝細胞を従来の細胞外基質を用いて培養した場合にはその誘導が殆ど認められないことから、この効果は、EHS-gelを用いて培養した場合に特有のものと考えられていた。

【0006】しかしながら、このEHS-gelは、マウスEHS肉腫を原料としているため、大量生産が困難であり、且つ極めて高価なものであった。

【0007】従って、安価なTICを細胞外基質として用いた、肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培養肝細胞の培養方法、PB誘導型チトクロームP-450を発現させ得る初代培養肝細胞の培養方法或はPB誘導型チトクロームP-450の発現方法の開発が望まれている現状にある。

[8000]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記した如き 状況に鑑みなされたもので、安価なTICを細胞外基質 として用いる、肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培 養肝細胞の培養方法、PB誘導型チトクロームP-45 0を発現させ得る初代培養肝細胞の培養方法、及び初代 培養肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450 の発現方法、並びに、これらに用いられる安価な初代培 養肝細胞培養キットを提供することを目的とする。

【0009】

【課題を解決するための手段】本発明は、肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培養肝細胞培養方法に於て、細胞外基質としてTICを用い、且つ培地として、インスリンを含まない完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法、の発明である。

【0010】また、本発明は、肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培養肝細胞培養方法に於て、細胞外基質としてTICを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法、の発明である。

【0011】更に、本発明は、PB誘導型チトクローム P-450を発現させる初代培養肝細胞培養方法に於 て、細胞外基質としてTICを用い、且つ培地として、 インスリンを含まず、肝細胞に於けるPB誘導型チトク ロームP-450の発現誘導作用を有する化合物を含有 する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培 養肝細胞の培養方法、の発明である。

【0012】また、本発明は、PB誘導型チトクロームP-450を発現させる初代培養肝細胞培養方法に於て、細胞外基質としてTICを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物とPB誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞の培養方法、の発明である

【0013】更にまた、本発明は、細胞外基質としてTICを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物を含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞培養に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現方法、の発明である。

【0014】また、本発明は、細胞外基質としてTICを用い、且つ培地として、インスリンを含まず、肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物とPB誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを含有する完全合成培地を使用することを特徴とする、初代培養肝細胞培養に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現方法、の発明である。

【0015】更に、本発明は、(i)細胞外基質としてT

ICで覆われた培養基盤、(ii)インスリンを含まない完全合成培地、及び(iii) PB誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを組み合わせてなることを特徴とする、肝臓の薬物代謝能測定用初代培養肝細胞培養キット、の発明である。

【0016】更にまた、本発明は、(i)細胞外基質としてTICで覆われた培養基盤、(ii)インスリンを含まない完全合成培地、(iii)肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物、及び(iv)PB誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを組み合わせてなることを特徴とする、肝臓の薬物代謝能測定用初代培養肝細胞培養キット、の発明である。

【0017】即ち、本発明者らは、安価なTICを細胞 外基質として用いて初代培養肝細胞を培養し、該肝細胞 にPB誘導型チトクロームP-450を発現させ得る方 法を見出すべく鋭意研究の途上、従来初代培養肝細胞用 培地に於ける必須のホルモンとして当該培地に添加され てきたインスリンに、例えばPB等のバルビツール酸系 化合物等の肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームPー 450の発現誘導作用を有する化合物によるチトクロー ムP-450の発現を抑制する作用があることを見出し た。そこで、この知見に基づいて更に研究を行い、イン スリンを含まない完全合成培地を使用して初代培養肝細 胞を培養すれば、細胞外基質としてTICを用いた場合 でも、該肝細胞にPB等の種々の生体内異物によりPB 誘導型チトクロームP-450を発現させ得ること、更 には、該培地中に更に、グルココルチコイドの一種であ るデキサメタゾンを共存させることにより、PB等の種 々の生体内異物によるPB誘導型チトクロームP-45 0の発現効果を更に増加させ得ること、言い換えれば、 インスリンを含まず、肝細胞に於けるPB誘導型チトク ロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチ コイドを含有する完全合成培地を使用して初代培養肝細 胞を培養すれば、細胞外基質としてTICを用いた場合 でも、種々の生体内異物によるPB誘導型チトクローム P-450の発現を高レベルで且つ長期間誘導させ得る ことを見出し本発明を完成するに至った。

【0018】本発明に用いられる細胞外基質としては、TICであれば如何なるものでも良く、その由来、形状等については特に限定されない。また、TICは通常、培養基盤にコートした状態(例えば、TICを培養基盤に付着乾燥させたものや、或は、ゲル状のTICを培養基盤に敷いたもの等。)で使用される。このような培養基盤としては、細胞外基質としてTICを使用し得るものであれば良く、特に限定されないが、その材質としては、例えば、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニール、ポリエチレン、ポリクロロカーボネート等の合成高分子化合物、ガラス、多孔性ガラス、スリガラス等の無機物質等が挙げられる。また、これら培養基盤

は、プレート、フォローファイバーチューブ、シリンダー等多種多様の形態で使用し得る。尚、これら培養基盤に細胞外基質をコーティングする方法としては、通常この分野で行われている方法であれば特に限定されないが、例えば、文献「Cellmatrix コラーゲンを用いる細胞培養法、P.25、第三版 (1989)新田ゼラチン(株)生物化学研究所発行」等に記載の、コラーゲン・フィルムを作製後に中和することにより行う方法、中和後にコラーゲン・ブィルムを作製することにより行う方法、コラーゲン・ゲル・マトリックスの調製法等が挙げられる。

【0019】本発明に於て、初代培養肝細胞を、PB誘 導型チトクロームP-450を発現させることを目的と・ して培養する際に用いられる完全合成培地としては、初 代培養肝細胞を培養し得る化学的に明らかな物質で構成 されている、インスリンを含まない培地であれば特に限 定されないが、例えば、通常、初代培養肝細胞の培養に 於て用いられる、例えばWaymouth MB752/1培地、Willi ams E培地、Ham F12培地とDulbecco変法Eagle培地の 1:1の混合培地、Chee's培地等の所謂完全合成培地が 挙げられる。尚、インスリンを含まない培地とは、イン スリンを全く含まない培地、若しくはインスリンを含有 していたとしても、その量がPB誘導型チトクロームP -450の発現誘導作用を有する化合物によるPB誘導 型チトクロームP-450の発現誘導作用を阻害しない 量であるような培地のことである。また、このような完 全合成培地には、通常この分野で使用される、例えばア ンホテリシンB、ペニシリン、ストレプトマイシン等の 抗生物質等が含まれていてもよい。更に、このような完 全合成培地に、PB誘導型チトクロームP-450の発 現増強作用を有するグルココルチコイドを添加すれば、 肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発 現誘導をより高レベルで且つ長期に渡って持続させるこ とが可能となるのでより好ましい。

【0020】本発明に於て用いられる、肝細胞に於ける PB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有 する化合物としては、初代培養肝細胞培養時に、肝細胞 に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現を誘 導する作用を有する化合物であれば良く、特に限定され ないが、例えばPB、ペントバルビタール、バルビター ル、アロバルビタール、アモバルビタール、シクロバル ビタール、ヘキソバルビタール、チオペンタール等のバ ルビツール酸系化合物、P,P'-ジクロロジフェニルトリ クロロエタン(DDT)、ポリ塩素化ビフェニル(PC B) 等が挙げられる。また、これらの培地中の濃度とし ては、該化合物の種類により異なるため一概には言えな いが、例えばPBを用いた場合、通常10-2M以下、好ま しくは0.2×10-3 M~5×10-3 M、より好ましくは0.5× 10-3 M~2×10-3 Mの範囲から適宜選択される。尚、こ れらPB誘導型チトクロームP-450の発現を誘導す る作用を有する化合物は、単独で用いても2種以上を適 宜組み合わせて用いても何れにても良い。

【0021】本発明に於て用いられるグルココルチコイドとしては、初代培養肝細胞に於て、PB誘導型チトクロームP-450の発現を誘導する作用を有する化合物によるチトクロームP-450の発現誘導を増強する作用を有するものであれば良く、特に限定されないが、例えば、コルチゾール、コルチコステロン、コルチゾン等の副腎皮質ステロイドホルモン、例えばデキサメタゾン、プレドニソロン等の合成グルココルチコイド等のなかから適宜選択された、前述の如き性質を有するグルココルチコイドが挙げられる。また、これらの培地中の濃度としては、通常10-4 M以下、好ましくは10-8 M~10-5 M、より好ましくは10-8 M~10-6 Mの範囲から適宜選択される。尚、これらグルココルチコイドは、単独で用いても2種以上を適宜組み合わせて用いても何れにても良い。

【0022】本発明に係る初代培養肝細胞としては、初 代培養肝細胞として通常用いられるものであれば良く、 その由来については特に限定されない。このようなもの としては、例えば、コラゲナーゼ灌流法〔中村敏一(19 87) 初代培養肝細胞実験法、学会出版センター〕、コラ ゲナーゼ振とう法〔中村敏一(1987)初代培養肝細胞実 験法、学会出版センター〕等、この分野で通常行われて いる分離方法により得られた、例えばラット、マウス、 ウサギ、ヒト等に由来する肝実質細胞等が挙げられる。 【0023】本発明の培養方法、或は発現方法に於け る、初代培養肝細胞の培養は、TICを細胞外基質とし て使用した培養基盤と上記した如き成分の完全合成培地 を使用する以外は、この分野に於て通常行われる初代培 養肝細胞の培養方法に準じて行えば良く、例えば温度、 湿度、CO₂分圧、培養時間等の培養条件は、通常の初 代培養肝細胞の培養条件に準じて、PB誘導型チトクロ ームP-450の高い発現誘導が得られるように適宜選 択して設定すれば良く、特に限定されない。

【0024】本発明の培養方法或は発現方法は、より具体的には例えば以下の如く実施すればよい。即ち、先ず、上記した如き方法で得られた肝実質細胞を、培養に適した濃度、例えば100mディッシュに培地10mlを使用して培養する場合であれば、通常10°~107細胞/10ml、好ましくは3×10°~7×10°細胞/10mlとなるように上記した如き成分の完全合成培地に懸濁する。得られた懸濁液を、上記した如きTICを細胞外基質として使用した培養基盤に注入し、これを通常5%のCO₂を含む空気中で、通常30~40℃、好ましくは35~38℃で、通常4~96時間、好ましくは24~48時間前培養する。尚、前培養時に使用する完全合成培地中には、細胞成長因子(必須ホルモン)として適当量のインスリンを含有させておいても良い。その後、肝細胞による代謝能を検討したい薬物等、或は肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP

-450の発現誘導作用を有する化合物等を更に添加した培地に交換して、通常5%のCO₂を含む空気中で、通常30~40℃、好ましくは35~38℃で、通常4~96時間、好ましくは24~48時間前培養を行うことにより実施できる。尚、ここで用いられる、肝細胞による代謝能を検討したい薬物等の使用濃度としては、該薬物等の種類等により異なるため一概には言えず、該薬物等の種類により適宜選択される。また、ここで使用する完全合成培地中には、PB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物によるPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物によるPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物によるPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を阻害しない量であれば、インスリンが含まれていても良い。

【0025】尚、培養の結果どの程度のPB誘導型チト クロームP-450が発現したかの確認は、この分野に 於ける常法、例えばノーザン法、RNaseプロテクショ ン・アッセイ法、スロットブロット法等 [Frederick M. Ausubelら、カレント・プロトコールズ・イン・モレキ ュラー・バイオロジー(1987))によりPB誘導型チト クロームP-450の発現に関連するmRNA量を測定 する方法、例えばウエスタン法〔Frederick M. Ausubel ら、カレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・ バイオロジー(1987)〕、酵素免疫測定法(東京化学同 人 続生化学実験講座 5 免疫生化学研究法 P.62-6 5) 等により発現したPB誘導型チトクロームP-45 0のタンパク質量を測定する方法等により行えばよい。 尚、初代培養肝細胞を上記した如くして通常4~96時 間、前培養し、その後種々の薬物等を共存させ、インス リンを含まない初代培養肝細胞用の所謂完全合成培地を 用いて更に培養することにより、これら薬物等の肝細胞 に於ける代謝の程度を、PB誘導型チトクロームP-4 50の発現の程度を指標として観察することが可能とな る。更に、該薬物等が肝臓により代謝される性質を有し ているものである場合、この肝細胞代謝産物を培地中か ら適当な方法により採取すれば、該代謝産物が人体にと って有害な性質(例えば発癌性、細胞損傷性等)を有し ているか否かの判定にこれを供することができる。ま た、このような目的で用いられる培地中に、PB誘導型 チトクロームP-450の発現誘導作用を有する化合物 によるPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導を 増強する作用を有するグルココルチコイドを上記した如 き濃度で共存させておけば、薬物等による肝細胞に於け るPB誘導型チトクロームP-450の発現誘導の程度 がより増強されるので、その発現をより明確に観察する ことが可能となる。尚、該グルココルチコイドの培地中 への添加時期としては、本発明の目的を達成し得る時期 であればよく特に限定されないが、例えば、前培養時か ら該完全合成培地中に含有させておいてもよいし、前培 養後、該薬物等を培地に共存させる際に含有させるよう にしても良い。また、初代培養肝細胞を上記した如くし て通常4~96時間、前培養し、その後肝細胞に於けるP

B誘導型チトクロームP-450の発現誘導作用を有す る化合物を上記した如き濃度となるように培地に添加し た、インスリンを含まない初代培養肝細胞用の所謂完全 合成培地を用いて更に培養することにより、肝細胞にP B誘導型チトクロームP-450を発現させることがで きるので、これを種々の薬物等の肝細胞に於ける代謝の 程度を観察する際の対照(標準)として用いることがで きる。更に、このような状態とした後に(PB誘導型チ トクロームP-450を発現させた後に)、培地中に適 当な薬物等を共存させた場合、これが肝臓により代謝さ れる性質を有しているものであれば、肝細胞により代謝 されるので、生じた代謝産物を適当な方法により採取す れば、該代謝産物が人体にとって有害な性質(例えば発 癌性、細胞損傷性等)を有しているか否かの判定にこれ を供することができる。また、このような目的で用いら れる培地中に、PB誘導型チトクロームP-450の発 現誘導作用を有する化合物によるPB誘導型チトクロー ムP-450の発現誘導を増強する作用を有するグルコ コルチコイドを上記した如き濃度で共存させておけば、 肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発 現誘導をより高レベルで且つ長期に渡って持続させるこ とが可能となる。尚、該グルココルチコイドの培地中へ の添加時期としては、本発明の目的を達成し得る時期で あればよく特に限定されないが、例えば、前培養時から 該完全合成培地中に含有させておいてもよいし、前培養 後、該PB誘導型チトクロームP-450の発現誘導作 用を有する化合物又は/及び該薬物等を培地に共存させ る際に含有させるようにしても良い。

【0026】本発明の肝臓の薬物代謝能測定用初代培養肝細胞培養キットは、例えば、種々の薬物等の肝細胞に於ける代謝の程度を、PB誘導型チトクロームP-450の発現の程度を指標として観察することや、該薬物等の肝臓による代謝産物が人体にとって有害な性質を有しているか否かを判定するために該代謝産物を採取すること等を目的とする初代培養肝細胞の培養をより効果的に実施するために使用されるもので、(i)細胞外基質としてTICで覆われた培養基盤、(ii)インスリンを含まない完全合成培地、及び(iii)PB誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有するグルココルチコイドを組み合わせてなるものであり、夫々の構成要素の好ましい態様、具体例等については先に述べた通りであるが、代表的な例としては、例えば以下のような組み合わせのものが挙げられる。

- (i) TICをコートしたポリスチレンプレート。
- (ii)Waymouth MB752/1培地。

注:実際の培養に使用する培地は、これを基に例えば以下の如くして調製される。Waymouth MB752/1培地(L-グルタミン含有、NaHCO₃非含有:GIBCO BRL社製)14.12gに蒸留水900mlを添加した。これにNaHCO₃2.24g、アンホテリシンB液(ICN社製)10ml、ペニシリン・スト

レプトマイシン液 (GIBCO BRL社製) 10ml を加えて撹拌し、これをpH7.4に調整した後、全量を1000mlとし、 $0.22\mu m$ のメンプレンフィルターで沪過減菌したもの。 (iii) Dex.

注:これを培地中に添加するに当たっては、例えば10⁻³ M Dex含有メタノール溶液とした後に適当量を培地 に添加して使用すればよい。

【0027】更に、本発明の肝臓の薬物代謝能測定用初 代培養肝細胞培養キットは、例えば、種々の薬物等の肝 細胞に於ける代謝の程度を観察する際の対照 (標準) と して用いることや、該薬物等の肝臓による代謝産物が人 体にとって有害な性質を有しているか否かを判定するた めに該代謝産物を採取すること等を目的とする初代培養 肝細胞の培養、或は、初代培養肝細胞に於けるPB誘導 型チトクロームP-450をより効果的に発現させるた めに使用されるもので、(i)細胞外基質としてTICで 覆われた培養基盤、(ii)インスリンを含まない完全合成 培地、(iii)肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP -450の発現誘導作用を有する化合物、及び(iv) PB 誘導型チトクロームP-450の発現増強作用を有する グルココルチコイドを組み合わせてなるものであり、夫 々の構成要素の好ましい態様、具体例等については先に 述べた通りであるが、代表的な例としては、例えば以下 のような組み合わせのものが挙げられる。

- (i)TICをコートしたポリスチレンプレート。
- (ii)Waymouth MB752/1培地。

注:実際の培養に使用する培地は、これを基に例えば以下の如くして調製される。Waymouth MB752/1培地(L-グルタミン含有、NaHCO₃非含有: GIBCO BRL社製)14.12 gに蒸留水900mlを添加した。これにNaHCO₃ 2.24g、アンホテリシンB液(ICN社製)10ml、ペニシリン・ストレプトマイシン液(GIBCO BRL社製)10mlを加えて攪拌し、これをpH7.4に調整した後、全量を1000mlとし、0.2 2μ mのメンプレンフィルターで沪過減菌したもの。(iii)PB。

注: これを培地中に添加するに当たっては、例えば2M PB含有PBS溶液とした後に、適当量培地に添加し て使用すればよい。

(iv) Dex.

注: これを培地中に添加するに当たっては、例えば10⁻³ M Dex含有メタノール溶液とした後に、適当量を培地に添加して使用する。

【0028】以下に、参考例及び実施例を挙げて本発明をより具体的に説明するが、本発明はこれらにより何等制限されるものではない。

[0029]

【実施例】

参考例. 1 初代培養肝細胞の分離 [試薬の調製]以下の試薬を、手順に従ってそれぞれ調製した。 ・前灌流液: NaCl 8g、KCl 0.4g、NaH₂PO₄·2H₂O 0.078g、Na₂HPO₄·12H₂O 0.151g、HEPES (N-2-ヒドロキシエチルピペラジン-N'-2-エタンスルホン酸) 2.38g、フェノールレッド 0.006g、EDTA 0.19g、NaHCO₃ 0.35g、グルコース 0.9gを蒸留水900mlに溶解し、1 N NaOHでPHを7.2に調整して全量を1000mlとしたものを前灌流液とした。・コラゲナーゼ溶液

NaC1 8g、KC1 0.4g、Na₂HPO₄ 47.9mg、KH₂PO₄ 60mg、Mg SO₄ 48.8mg、MgCl₂ 46.8mg、CaCl₂ 0.55g、グルコース 1g、フェノールレッド 6mg、HEPES 2.38g、NaHCO₃ 0.35 gを蒸留水900mlに攪拌、溶解した。これにコラゲナーゼ (034-10533: 和光純薬工業 (株) 社製) 0.5gとトリプシンインヒビター (T-9128:シグマ社製) 20mgを添加して、溶けるまで攪拌した。溶解後、1 N NaOHでpH7.5に調整した後、これに蒸留水を加えて全量を1000mlとし、0.22μmのメンブレンフィルターを用いて沪過減菌し、減菌済みのメディウム瓶に200mlづつ分注してコラゲナーゼ溶液とした。この溶液は、使用まで4℃で保存した。

·細胞洗浄用MEM培地

NaCl~6.8g, KCl~0.4g, $NaH_2PO_4~1.15g$, $MgSO_4~93.5mg$, グルコース 1g、L-アルギニン塩酸塩 126mg、L-システ イン塩酸塩(一水塩) 31.4mg、L-チロシン 36mg、L-ヒ スチジン塩酸塩(一水塩) 42mg、L-イソロイシン 52m g、L-ロイシン 52mg、L-リジン塩酸塩 73mg、L-メチオ ニン 15mg、L-フェニルアラニン 32mg、L-スレオニン 4 8mg、L-トリプトファン 10mg、L-バリン 46mg、コハク 酸 75mg、コハク酸ナトリウム 60mg、重酒石酸コリン 1.8mg、葉酸 1mg、イノシトール 2mg、ニコチン酸アミ ド 1mg、パントテン酸カルシウム 1mg、塩酸ピリドキサ ール 1mg、リボフラビン 0.1mg、塩酸チアミン 1mg、ビ オチン 0.02mg、カナマイシン60mg (力価)、フェノー ルレッド 6mgを蒸留水900ml に攪拌、溶解後、全量を100 Omlとした。これを滅菌済みのメディウム瓶に500mlづつ 分注し、121℃で20分間オートクレーブ滅菌して、4℃ で保存した。使用時に、この500m1にオートクレーブ滅 菌済みの7% NaHCO。溶液35mlを添加して、細胞洗浄用 MEM培地とした。

【0030】[肝細胞分離用ラット] 体重150g前後のWistar系雄ラット(日本SLC社製)を、肝細胞分離までの間(2~10日間)、23℃前後の動物室内で金網ゲージに1匹づつ入れ、固形飼料(ラボMRストック:日本農産工業社製)と水を自由摂取させて飼育したものを用いた。

【0031】[肝細胞の分離] 肝細胞は、中村らの方法 〔中村敏一(1987)初代培養肝細胞実験法、学会出版センター〕に従い、コラゲナーゼ灌流法によって以下のように分離した。即ち、ネンブタール(ダイナボット社製)麻酔下のラットの全身を0.02%ヒビテン液(ICIファーマ社製)で消毒し、該ラットを開腹して門脈を 露出させた。この門脈に縫合糸のループをかけた後、門 脈に切れ目を入れた。切開部から溢れ出る血液を、カニ ューレの先端から滴下させた前灌流液で洗い流しなが ら、素早く門脈の切開面からカニューレを挿入し、縫合 糸で結紮した。同時に、肝臓下の下大静脈を切断し、流 速20ml/minで灌流し、脱血して前灌流液を放出させ た。次いで、該ラットの胸部を開いて心臓を露出させ、 横隔膜下の下大静脈に縫合糸のループをかけた後、先に 切断した肝臓下の下大静脈を鉗子で結紮し、右心房を切 開し灌流液排出用のカニューレを右心房から下大静脈に 挿入して結紮した。この状態で灌流を続け、前灌流液が なくなりそうになったらポンプを止め、前灌流液をコラ ゲナーゼ溶液に交換して再び灌流を行った。開始後30秒 間は流速30ml/minで灌流し、その後流速20ml/minでコ ラゲナーゼ溶液がなくなるまで灌流した。灌流終了後、 肝臓をシャーレに移してメスで軽く細分し、約20mlの細 胞洗浄用MEM培地を加えて先太駒込ピペットで軽く懸 濁した後、細胞沪過器で沪過した。得られた粗分散細胞 浮遊液を500~600rpmで90秒間遠心処理した。遠心後、 上清を吸引して除き、新たに細胞洗浄用MEM培地を加 えて再び遠心処理した。この操作を合計3回繰り返すこ とにより、ほぼ均一な肝実質細胞を得た。得られた肝実 質細胞に、細胞洗浄用MEM培地20mlを加えて懸濁し、 この肝実質細胞懸濁液0.2mlに、トリパンブルー0.2mlと 細胞洗浄用MEM培地 1.6mlを加え、生細胞数及び細胞 濃度(総細胞数)を、通常行われる細胞計数法〔(株) 朝倉書店、日本組織培養学会編 組織培養の技術 P.20 -22〕 に従い計測した。

【0032】実施例. 1

(1)初代培養肝細胞の培養

[試薬の調製]以下の試薬を、手順に従ってそれぞれ調製した。

· Waymouth MB752/1培地

Waymouth MB752/1培地 (L-グルタミン含有、NaHCO3非含有: GIBCO BRL社製) 14.12gに蒸留水900mlを添加した。これにNaHCO3 2.24g、アンホテリシンB液 (ICN社製) 10ml、ペニシリン・ストレプトマイシン液 (GIBC O BRL社製) 10mlを加えて撹拌した。これをpH7.4に調整した後、全量を1000mlとし、 0.22μ mのメンブレンフィルターで沪過減菌したものをWaymouth MB752/1培地とした。

· Dulbecco's PBS

NaCl 8g、KCl 0.2g、Na₂HPO₄·12H2O 2.9g、KH₂PO₄ 0.2 gに蒸留水900mlを加え、溶けるまで攪拌した。これに蒸留水を加え、全量を1000mlとし、Dulbecco's PBSとした。この溶液は、使用まで4℃で保存した。

【0033】 [初代培養肝細胞の培養] 参考例. 1で得られた肝実質細胞を、1×10⁶細胞/mlとなるように、上記で調製したWaymouth MB752/1培地(アンホテリシン2.5μg/ml、ペニシリン50IU/ml及びストレプトマイ

シン50μg/ml含有) に懸濁し、この10mlを、TICを コートした100mディッシュ (IWAKI、COLLAGEN COATED WARE 4020-010: 岩城硝子(株)製]25枚に分注し、5 %CO。を含む空気中で37℃で培養した。 培養4時間後 に、死細胞を取り除くため培地を捨て、Dulbecco's PBS で2回洗浄した後、新しい培地と交換した。25枚のディ ッシュのうち9枚については、その20時間後(培養24時 間後) に、フェノバルビタール (PB)、インスリン (Ins)、デキサメタゾン(Dex)の各物質を夫々 所定の組み合わせで所定濃度含有するWaymouth MB752/ 1培地培地に交換し、更に24時間培養した(総培養時 間:48時間)。また、残りの16枚のディッシュのうち8 枚については、死細胞を取り除いた20時間後(培養24時 間後) は培地交換のみを行い、更に24時間後(培養48時 間後)に、PB、Ins、Dexの各物質を夫々所定の 組み合わせで所定濃度含有するWaymouth MB752/1培地 培地に交換し、更に24時間培養した(総培養時間:72時 間)。また、残りの8枚のディッシュについては、死細 胞を取り除いた20時間後(培養24時間後)及びその24時 間後(培養48時間後)は培地交換のみを行い、更に24時 間後(培養72時間後)に、PB、Ins、Dexの各物 質を夫々所定の組み合わせで所定濃度含有するWaymouth MB752/1培地培地に交換し、更に24時間培養した(総 培養時間:96時間)。尚、PB、Ins、Dexは、以 下の方法により培地に添加した。

PB: 2M PBを含有するPBS溶液を調製し、沪過 滅菌した。これを培地に対して1/1000量添加し、培地 中の終濃度を2mMとした。

Ins: 10⁻⁵ M Insを含有する塩酸溶液を調製し、 滅菌した。これを培地に対して1/200量添加し、培地中 の終濃度を5×10⁻⁸ Mとした。

Dex: 10-3 M Dexを含有するエタノール溶液を調製し、滅菌した。これを培地に対して1/1000量添加し、培地中の終濃度を10-6 Mとした。

【0034】(2) チトクロームP-450発現の確認 [試薬の調製]

·RNA抽出用Solution D

4M グアニシジウムチオシアネート、25m クエン酸ナトリウム及び0.5%サルコシルの混合液100m に、RNA を抽出する直前に β -メルカプトエタノール0.72m を加えて混合後、沪過滅菌したものをRNA 抽出用Solution Dとした。

·5× ランニング・バッファー

MOPS (3-モルホリノプロパンスルホン酸) 20.93g、酢酸ナトリウム 3.4g、0.5M EDTAナトリウム溶液 (pH8.0) 5mlに、450mlの蒸留水を加えて溶解後、水酸化ナトリウム水溶液でpH7.0に調整し、500mlに定容した後オートクレーブ処理したものを5× ランニング・バッファーとした。

・ハイブリダイゼーションバッファー

50% ホルムアミド、1% SDS(ドデシル硫酸ナトリウム)、 $5\times$ SSC、 $5\times$ Denhardt's溶液、50mMリン酸ナトリウム緩衝液及び $500\mu\text{g/ml}$ サケ精子DNAからなる水溶液を調製した後、滅菌沪過し、これをハイブリダイゼーションバッファーとした。

·洗浄液

0.1% SDSを含有する、0.1× SSCを調製した後、沪過減 菌し、これを洗浄液とした。

【0035】[初代培養肝細胞からのRNAの抽出]上 記(1)で得られた各種初代培養肝細胞から、コムジン スキーとサッチの方法 [Chomczynski, P. and Sacchi, N., Anal. Biochem. 162:156-159 (1987)) に従い、以下 の操作によりRNAを抽出した。上記(1)で得られ た、初代培養肝細胞を培養した100mm径の培養皿5mlの 1×Dulbecco's PBSで1回洗浄し、1.5mlのRNA抽出 用Solution Dを、更に加えた該細胞を含む溶液を15ml遠 心チューブに回収した。更に、培養皿に1.5mlのRNA 抽出用Solution Dを加えて再度洗浄し、この溶液も先の 遠心チューブに併せて回収し、細胞が均一になるまで激 しく攪拌した。得られた懸濁液に、滅菌蒸留水飽和フェ ノール溶液 3ml (1容)、2M 酢酸ナトリウム水溶液 (pH4.0) 0.3ml (1/10容)及びクロロホルム/イソア ミルアルコール (24:1) 混液 0.65ml (1/5容) を加え、 ボルテックスミキサーで激しく撹拌した。撹拌後、10分 間氷上に静置し、次いでスウィングローター型遠心機 (SAKURA R90-23) により、20℃で20分間、3400rpmで遠 心処理した。遠心後、上層を全量、15ml遠心チューブに 移し、これに3mlのイソプロピルアルコールを加えてよ く攪拌した。攪拌後、-20℃で1時間以上、若しくは-80℃で10分間放置した。その後、アングルローター型遠 心機 (HITACHI himac CR21、ローター 50F6A) により、 4℃で20分間、10000g (9800rpm) で遠心処理し、デカ ンテーションにより上清を除去し、更にパスツールピペ ットで水滴を除去した。得られた沈殿に、0.4m1のRN A抽出用Solution Dを加え、沈殿を溶解した。得られた 溶解液の全量を1.5mlマイクロチューブに移し、エタノ ールを1回加えて-20℃で1時間以上、若しくは-80℃ で10分間放置した。次いでこれを、4℃で10分間、1500 Orpmで遠心処理し、上清をデカンテーションにより除去 した後、沈殿を70%エタノールで洗浄した。得られた沈 殿を数分間風乾してエタノールを除去した後、滅菌蒸留 水20~30μ1を添加して沈殿を溶解しRNA溶液とし た。尚、RNA溶液中のRNA量は、該溶液の260nmの 吸光度から定量した。

【0036】 [RNAの電気泳動] 上記で得られたRNAを、トーマスの方法 [Thomas, P. (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77: 5201-5205] に従い以下の如く電気泳動を行った。先ず、Seakem GTGアガロース [宝酒造 (株)製) 1 gに蒸留水62.7mlを加えてオートクレーブ処理し、アガロースを溶解した。このアガロース溶液を

約60℃まで冷やした後、特級ホルムアルデヒド17.8ml、 5× ランニング・バッファー 20mlを加えて攪拌し、ゲ ルトレイに流し込みRNA電気泳動用アガロースゲルを 作製した。一方、RNA溶液(全RNA量10~20μg) 4.5μ 1、 $5\times$ ランニング・バッファー 2.0μ 1、ホルム アルデヒド 3.5μ1、ホルムアミド 10μ1をマイクロチ ューブに入れて混合した後、この混合液を65℃で10分間 熱処理した。熱処理後、該マイクロチューブを直ちに氷 中で冷却し、その後、ローディング・ソリューション (50%グリセロール、0.4%ブロムフェノールブルー、 0.4%キシレンシアノール及び1m EDTAからなる水 溶液に、10mg/mlエチジウムブロマイド溶液を1/10容加 えたもの)を2µ1づつ加え混合し、この混合液をRN A電気泳動用アガロースゲルのウェルに注入した。次い で、1× ランニング・バッファーを電気泳動槽に満た し、50~100Vで泳動した。

【0037】 [RNAのブロッティング] 10× SSCを用いて、サザンの方法 (Southern, E.M. (1975) J.Mol.Bi ol 98:503-517) に従い、上記で得られたゲルから、RNAをナイロンメンブレンフィルター (Hybond-N': Ame rsham社製) に転写した。尚、メンブレンフィルターは、使用前に蒸留水、次いで10× SSCに、室温で12時間以上浸しておいた。転写処理を行った後、得られたメンブレンフィルターの余分な水分を沪紙で吸い取り、UVクロスリンク (FUNA-UV-LINKER FS-1500: フナコシ社製)による処理を行った後、該フィルターを沪紙に挟み、80℃で2時間ベーキングした。ベーキング後、フィルターをアルミホイルで包み、デシケーター中で保存した。

【0038】 [チトクロームP-450遺伝子検出用プローブの標識] チトクロームP-450遺伝子をコードするc DNA [藤井ら、Proc.Natl.Acad.Sci.USA.,79,2793-2797 (1982)] を含むプラスミドから該c DNAを抽出し、これをプローブとし、T4 Polynucleotide kinase (ニッポンジーン社製)及び [τ^{-32} P] ATPを用いて、これらのプローブの5¹ 末端を τ^{32} Pで標識し、チトクロームP-450遺伝子検出用標識プローブを作製した。尚、該チトクロームP-450遺伝子をコードするc DNAを含むプラスミドは、東北大学、藤井義明先生よりご提供いただいた。

【0039】[チトクロームP-450遺伝子とのハイブリダイゼーション] 先ず、ビニール袋の中に、上記で得られたRNAを転写したメンブレンフィルター及び該フィルター100cm² 当たり3mlのハイブリダイゼーションバッファーを入れ、口をポリシーラーで封じた後、該バッファーを該メンブレンフィルターに浸透させ、42℃のインキュベーター中で8時間から12時間プレハイブリダイゼーションを行った。次いで、ビニール袋の一部を切り、上記で作製した標識プローブを熱処理した後にバッファー1ml当たり1×10℃cpmとなるように加え、袋を閉

じて、42℃のインキュベーター中で12時間以上ハイブリ ダイゼーションを行った。次いで、袋の一部を切り、中 の溶液を捨て、少量の洗浄液で3回軽くすすいだ後、室 温で15分間、該洗浄液で振とうして洗浄した(2回)。 更に、該メンブレンフィルターを、該洗浄液に浸し、65 ℃で15分間振とうして洗浄した(2回)。次いで、ハイ ブリダイゼーションを行ったメンブレンフィルター上の 放射能を、BAS(BAS2000、富士フィルム (株)製〕により定量した。更に、その後、オートラジ オグラフにより、-80℃で増感スクリーン存在下で感光 させ、オートラジオグラムを作製した。オートラジオグ ラフの結果を図1及び図2に夫々示す。尚、図1は、D exを添加しない培地を用いた結果を、また、図2は、 Dexを添加した培地を用いた結果を夫々示す。また、 図1及び図2中に於て、+は添加を、-は無添加を夫々 示す。

【0040】図1の結果から明らかな如く、従来初代培 養肝細胞用培地に於て、必須のホルモンとして培地に添 加されてきたInsに、肝細胞に於けるPBによるチト クロームP-450の発現を抑制する作用があることが 認められ、Insを含まない完全合成培地を使用して肝 細胞を培養すれば、細胞外基質としてTICを用いた場 合でも、PBにより該肝細胞にチトクロームP-450 を発現させ得ることが判る。また、図1及び図2の結果 から明らかな如く、Insを含まない完全合成培地を使 用して初代培養肝細胞を培養した場合でも、Dexを含 有させない場合には、培養72時間後以降は、PBによる チトクロームP-450の発現は認められないが、De ×を含有させた場合には、培養96時間後に於ても、PB によるチトクロームP-450の発現が観察されるこ と、言い換えれば、DexにPBによるチトクロームP -450の発現誘導を増強させる作用があることが判 る。

【0041】実施例. 2

(1)初代培養肝細胞の培養に於ける、細胞外基質の比較

[試薬の調製]

· Waymouth MB752/1培地

実施例. 1と同じ試薬を用い、同様の手順で調製した。 ・Dulbecco's PBS

実施例. 1と同じ試薬を用い、同様の手順で調製した。 【0042】[初代培養肝細胞の培養]参考例. 1で得られた肝実質細胞を、1×10⁶細胞/nlとなるように、上記で調製したWaymouth MB752/1培地(アンホテリシン2.5μg/nl、ペニシリン50IU/nl及びストレプトマイシン50μg/nl含有)に懸濁し、この10mlを、TICをコートした100mmディッシュ [WAKI、COLLAGEN COATED WARE 4020-010: 岩城硝子(株)製)8枚及びEHS-gelをコートした100mmディッシュ [MATRIGELI^{III}: Becton Dickinson (Collaborative Biomedical Products) 社製〕8枚、計16枚に分注し、5%CO₂を含む空気中で37℃で培養した。培養4時間後に、死細胞を取り除くため培地を捨て、Dulbecco's PBSで2回洗浄した後、新しい培地と交換した。その20時間後(培養24時間後)に、フェノバルビタール(PB)、インスリン(Ins)、デキサメタゾン(Dex)の各物質を夫々所定の組み合わせで所定濃度含有するWaymouth MB752/1培地培地に交換し、更に24時間培養した(総培養時間:48時間)。尚、PB、Ins、Dexは、以下の方法により培地に添加した。

PB: 2M PBを含有するPBS溶液を調製し、沪過 滅菌した。これを培地に対して1/1000量添加し、培地 中の終濃度を2mMとした。

Ins: 10⁻⁵ MInsを含有する塩酸溶液を調製し、滅菌した。これを培地に対して1/200量添加し、培地中の終濃度を5×10⁻⁸ Mとした。

Dex: 10⁻³ M Dexを含有するエタノール溶液を調製し、滅菌した。これを培地に対して1/1000量添加し、培地中の終濃度を10⁻⁶ Mとした。

【0043】(2)チトクロームP-450発現の確認 初代培養肝細胞として上記(1)で得られたものを使用した以外は、実施例.1の(2)と同じ試薬を用い、同様の操作を行って、各種肝細胞中チトクロームP-450遺伝子についてのオートラジオグラムを作製した。オートラジオグラフィーの結果を図3に示す。尚、図3中に於て、+は添加を、-は無添加を夫々示す。

【0044】図3の結果から明らかな如く、TICを細胞外基質として用いた場合でも、培地としてInsを含まず、Dexを含有する完全合成培地を使用して初代培養肝細胞を培養すれば、EHS-gelを使用した場合と同様に、PBによるチトクロームP-450の発現を誘導し得ることが判る。

【0045】実施例.3 初代培養肝細胞培養キット代表的な例としては、以下のようなものが挙げられる。(1)例えば、種々の薬物等の肝細胞に於ける代謝の程度を、PB誘導型チトクロームP-450の発現の程度を指標として観察すること、或は、該薬物等の肝臓による代謝金物が人体にとって有実な性質を有しているか否

る代謝産物が人体にとって有害な性質を有しているか否かを判定するために該代謝産物を採取すること等を目的とする初代培養肝細胞の培養に使用される、以下の(i) ~(iii)を含む初代培養肝細胞培養キット。

(i) TICをコートしたポリスチレンプレート、(ii) Way mouth MB752/1培地、(iii) Dex。

【0046】(2)例えば、種々の薬物等の肝細胞に於ける代謝の程度を観察する際の対照(標準)として用い

ること、或は、該薬物等の肝臓による代謝産物が人体に とって有害な性質を有しているか否かを判定するために 該代謝産物を採取すること等を目的とする初代培養肝細 胞の培養、或は、初代培養肝細胞に於けるPB誘導型チ トクロームP-450をより効果的に発現させるために 使用される、以下の(i)~(iv)を含む初代培養肝細胞培 養キット。

(i)TICをコートしたポリスチレンプレート。(ii)Way mouth MB752/1培地、(iii)PB、(iv)Dex。 【0047】

【発明の効果】以上述べた如く、本発明は、安価なTICを細胞外基質として用いる、肝臓の薬物代謝能を測定する際の初代培養肝細胞の培養方法、PB誘導型チトクロームP-450を発現させ得る初代培養肝細胞の培養方法、及び初代培養肝細胞に於けるPB誘導型チトクロームP-450の発現方法、並びに、これらの方法に用いられる安価な初代培養肝細胞培養キットを提供するものであり、本発明の方法又はキットを使用して初代培養肝細胞を培養すれば、TICを細胞外基質として用いた場合でも、PB等の種々の生体内異物により、該肝細胞にPB誘導型チトクロームP-450を発現させることができ、更には、該チトクロームP-450を高レベルで且つ長期間発現させることできるので、斯業に貢献するところ大なる発明である。

[0048]

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例. 1で得られた、オートラジオグラフィーの結果を示したものである。

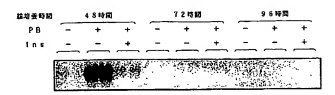
【図2】実施例. 1で得られた、オートラジオグラフィーの結果を示したものである。

【図3】実施例、2で得られた、オートラジオグラフィーの結果を示したものである。

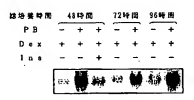
【符号の説明】

図1に於て、PBはフェノバルビタールを、Insはインスリンを夫々示す。また、+は添加を、-は無添加を夫々示す。図2に於て、PBはフェノバルビタールを、Dexはデキサメタゾンを、Insはインスリンを夫々示す。また、+は添加を、-は無添加を夫々示す。図3に於て、TICは細胞外基質として「型コラーゲン使用して培養したことを、EHSは細胞外基質としてEHS(Engelbreth-Holm-Sworm)-gelを使用して培養したことを夫々示す。また、PBはフェノバルビタールを、Dexはデキサメタゾンを、Insはインスリンを夫々示し、+は添加を、一は無添加を夫々示す。

【図1】



【図2】



【図3】

